PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

11-319538 (43)Date of publication of application: 24.11.1999

(51)Int.CL

B01J 13/00 B01F 17/00 // C22B 3/44

(21)Application number: 10-138920 (22)Date of filing:

20.05.1998

(71)Applicant: NIPPON PAINT CO LTD (72)Inventor: KAMO HIROKI

ISHIBASHI HIDEO

(54) PRODUCTION FOR COLLOID OF NOBLE METAL OR COPPER

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing stable and high-concentration colloid of noble metal or copper in a liquid phase and to provide stable and high-concentration colloid of noble metal or copper. SOLUTION: In a method for producing colloid of noble metal or copper, ions of noble metal or copper in an aqueous phase are reduced by amine or the like. Thereby, both formation of noble metal or copper and phase transfer of the above noble metal or copper from the aqueous phase to an organic solvent phase of nonmiscibility with water desirably containing a polymer pigment dispersant are caused and stable colloid particles of noble metal or copper are obtained in the organic solvent phase. Colloid of noble metal or copper is produced by this method.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-319538 (43)公開日 平成11年(1999)11月24日

| (51) Int.Cl. ⁶ | 識別記号 | FI | |
|---------------------------|------|---------------|---|
| B 0 1 J 13/00 | | B 0 1 J 13/00 | z |
| B01F 17/00 | | B01F 17/00 | |
| # C 2 2 B 3/44 | | C 2 2 B 3/00 | T |

| | | 審査請求 | 未請求 請求項の数11 OL (全 10 頁) | | |
|----------|-------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|--|--|
| (21)出願番号 | 特顧平10-138920 | (71)出願人 | 000230054 日本ペイント株式会社 | | |
| (22)出顧日 | 平成10年(1998) 5月20日 | (72)発明者 | 大阪府大阪市北区大淀北2丁目1番2号 | | |
| | | 大阪府寝屋川市池田中町19番17号 日本・ イント株式会社内 | | | |
| | | (72)発明者 石橋 秀夫 | | | |
| | | | 大阪府寝屋川市池田中町19番17号 日本ペ イント株式会社内 | | |
| | | (74)代理人 | 弁理士 安富 康男 (外2名) | | |
| | | | | | |

(54) 【発明の名称】 黄金属又は銅のコロイドの製造方法

(57)【要約】

【課題】 安定でかつ高濃度な貴金属又は銅のコロイド を液相中で製造する方法及び安定でかつ高濃度な貴金属 又は銅のコロイドを提供する。

【解決手段】 水相の青金属又は銅のイオンを、アミン 等で還元することにより、貴金属又は銅の生成と、水相 から、好ましくは高分子顔料分散剤を含有する水と非混 和性の有機溶媒相への前記貴金属又は銅の相間移動とを 生ぜしめ、前記有機溶媒相内に安定な貴金属又は銅のコ ロイド粒子を得る貴金属又は銅のコロイドの製造方法及 びこの方法で製造された貴金属又は銅のコロイド。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 水相の貴金属又は銅のイオンを還元する ことにより、貴金属又は銅の生成と、水相から、水と非 混和性の有機溶媒相への前記貴金属又は銅の相間移動と を生ぜしめ、前記有機溶媒相内に安定な貴金属又は銅の コロイド粒子を得ることを特徴とする貴金属又は銅のコ ロイドの製造方法。

1

【請求項2】 貴金属又は銅のイオンを還元する方法 は、還元作用を有する化合物を添加することによるもの である請求項1記載の貴金属又は銅のコロイドの製造方 10 しにくく、粒径が数nm~数十nm程度の、いわゆるナ

【請求項3】 還元作用を有する化合物は、アミンであ る請求項2記載の貴金属又は銅のコロイドの製造方法。 【請求項4】 アミンは、アルカノールアミンである請 求項3記載の貴金属又は銅のコロイドの製造方法。

【請求項5】 水と非混和性の有機溶媒相には、保護コ ロイドが含有されている請求項1~4記載の貴金属又は 錮のコロイドの製造方法。

【請求項6】 保護コロイドは、高分子量顔料分散剤で ある請求項5記載の貴金属又は銅のコロイドの製造方

【請求項7】 高分子量顔料分散剤は、顔料親和性基を 主鎖及び/若しくは複数の側鎖に有し、かつ、溶媒和部 分を構成する複数の側鎖を有する櫛形構造の高分子、主 鎖中に顔料親和性基からなる複数の顔料親和部分を有す る高分子、又は、主鎖の片末端に顔料親和性基からなる 顔料親和部分を有する直鎖状の高分子からなるものであ る請求項6記載の貴金属又は銅のコロイドの製造方法。 【請求項8】 水及び水と非混和性の有機溶媒は、懸濁

液体をなしており、前記懸濁液体中の水相/水と非混和 30 性の有機溶媒相の体積比は、20/80~80/20で ある請求項1~7記載の貴金属又は銅のコロイドの製造 方法。

【請求項9】 貴金属又は銅の化合物の水溶液、及び、 高分子顔料分散剤を加えた水と非混和性の有機溶媒を混 合攬拌した後、還元作用を有する化合物を添加して攪拌 下に水相の貴金属又は銅のイオンを還元し、生成した貴 金属又は銅を、水相から有機溶媒相に相間移動させ、か くして得られる前記高分子顔料分散剤により安定化され た貴金属又は銅のコロイド粒子を含有する有機溶媒相を 40 昭62-121640号公報には、特定の界面活性剤と 水相から分離する請求項6記載の貴金属又は銅のコロイ ドの製造方法。

【請求項10】 水相の貴金属又は銅のイオンを還元す ることにより、貴金属又は銅の生成と、水相から、水と 非混和性の有機溶媒相への前記費金属又は銅の相間移動 とを生ぜしめ、こうして前記有機溶媒相内に得た安定な 貴金属又は銅のコロイド粒子からなることを特徴とする 貴金属又は銅のコロイド。

【請求項11】 保護コロイドと貴金属又は銅の微粒子 との体積比が、保護コロイド/貴金属又は銅の像粒子= 50 溶解した貴金属塩を還元して分散液を調製する方法や、

99.5/0.5~50/50である請求項10記載の 貴金属又は銅のコロイド。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、安定でかつ高濃度 な貴金属又は銅のコロイドを液相法で製造する方法及び 貴金属又は銅のコロイドに関する。

[0002]

【従来の技術】貴金属や銅のコロイドは、化学的に変化 ノ粒子を構成する。また、各コロイド特有の色を発色 し、例えば、金コロイドは、粒径に応じて、青、青紫、 赤紫等の色を示す。

【0003】近年、貴金属や銅のコロイドのとのような 特性に注目して、塗料や樹脂組成物の着色材への用途を 含む各種用途への適用が期待されている。との場合、貴 金属や銅のコロイド懸濁液の製造方法には、大別して気 相法と液相法とがある。

【0004】気相法では、非常に高濃度の貴金属コロイ 20 ド溶液を製造することは可能である。しかしながら、こ の方法で得られるコロイド粒子は、粒度分布を制御する ことが困難であり、広い粒度分布を有するものであっ た。また、この技術では、気相法を行うための特別な装 置が必要であり、製造上不利であった。

【0005】液相法は、貴金属や銅のイオンを液中で還 元する方法であり、粒度分布が狭く色材として有用なコ ロイド懸濁液が得られるが、還元過程で粒子が凝集しや すく、一般に、コロイド懸濁液は低濃度で、かつ、多量 の分散剤が必要である。

【0006】例えば、特開昭63-283743号公報 には、分散媒、金属及び特定の高分子を使用した高分子 保護金属コロイドが開示されている。この技術では、得 られる高分子保護金属コロイドは、0.5mMと濃度が 非常に低い。

【0007】ジャーナル・オブ・サーフィス・サイエン ス・アンド・テクノロジー (J. Surface Sc i. Technol.) 8巻 209頁(1992年) には、保護コロイドと還元剤とを一つの薬剤で兼用して 貴金属コロイドを製造する方法が開示されている。特開 還元剤とを用いてヒドロゾルを作成した後、水分を除去 して有機溶媒を加えることにより貴金属コロイドのオル ガノゾルを調製する方法が開示されている。

[0008]また、特開平6-269684号公報に は、金属微粒子の水分散液を、界面活性剤の存在下に非 水液体と接触させ、水溶性塩を添加してこの金属微粒子 を水分散液から非水液に移動させる金属微粒子の非水分 散液の製造方法が開示されている。更に、油溶性界面活 性剤で水を含むマイクロエマルジョンを作り、この中に

貴金属塩を水相から抽出剤を用いて非水液体相に移動さ せ、これを還元することにより貴金属微粒子の分散液を 調製する方法にも言及している。

【0009】しかしながら、これらの技術では、傷られ る貴金属コロイドは、樹脂等と混合すると凝集しやす く、コロイド溶液の濃度も低く、高濃度の貴金属コロイ ドを製造することができなかった。また、使用される還 元剤が高価であるため、貴金属コロイドを安価に製造す* * ることができない。

【0010】貴金属や銅のコロイドの製造方法は、他に も提案されているが、以下の表1に記載したように、 環 元剤を用いて製造された貴金属や銅のコロイドを溶液と した場合、いずれも濃度が低いものであった。 [0011]

【表1】

| 文献名 | コロイド形態 | 避元剤 | 減度(all) |
|--------------------------------------|-----------------|-----------------------------|---------|
| 特開昭63-283743号公報 | ヒドロゾル オルガノゾル | NaBH. ラエン 酸ナトリウム ho 等 | 0. 5 |
| 特期昭61-133202号公報 | ヒドロゾル オルガノゾル | NaBH』 タエン 酸ナトリウム ho 等 | 0. 5 |
| Langmuir. 8. 59(1992) | オルガノゾル | h, | 0. 25 |
| Coll. Polym. Sci., 274, 889(1996) | ヒドロゾル | 9-747-8465 | 2. 0 |
| J. Mater. Sci. Let 15, 948(1996) | オルガノゾル | NaBB. | 1 0 |

[0012]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記に鑑 み、安定でかつ高濃度な貴金属又は銅のコロイドを液相 中で製造する方法及び安定でかつ高濃度な貴金属又は銅 のコロイドを提供することを目的とするものである。 [0013]

【課題を解決するための手段】本発明は、水相の貴金属 又は銅のイオンを還元することにより、貴金属又は銅の 30 の化合物を溶解して調製することができる。上記化合物 生成と、水相から、水と非混和性の有機溶媒相への上記 貴金属又は銅の相間移動とを生ぜしめ、上記有機溶媒相 内に安定な貴金属又は銅のコロイド粒子を得る貴金属又 は銅のコロイドの製造方法である。

【0014】本発明の方法においては、水相中に貴金属 又は銅のイオンを存在させておき、これを還元すること により、還元して生成した貴金属又は銅の微粒子は、水 相からより安定な上記有機溶媒相に相間移動する。上記 有機溶媒中には、好ましくは保護コロイドが少量存在し ており、この作用で安定なコロイド粒子となるので、水 40 くは、100mM以上である。 相の貴金属又は銅のイオンは、実質的にすべて相間移動 して有機溶媒相に高濃度で存在するようになる。かくし て、本発明の特徴である高濃度のオルガノゾルを極めて 少量の保護コロイドの使用で得ることができる。

【0015】本発明はまた、上記製造方法で上記有機溶 媒相内に得た安定な貴金属又は銅のコロイド粒子からな る貴金属又は銅のコロイドでもある。このものは、上記 製造方法により、貴金属又は銅のコロイド粒子に対する 保護コロイドの量を極めて少量とすることができる。以 下に本発明を詳述する。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明においては、上記貴金属と しては特に限定されず、例えば、金、銀、ルテニウム、 ロジウム、パラジウム、オスミウム、イリジウム、白金 等を挙げることができる。なかでも、金、銀、白金が好 生しい

【0017】上記貴金属又は銅のイオンは、水に可溶性 としては上記貴金属又は銅を含む水溶性のものであれば 特に限定されず、例えば、塩化金酸、硝酸銀、酢酸銀 過塩素酸銀、塩化白金酸、塩化白金酸カリウム、塩化銅 (II)、酢酸銅(II)、硫酸銅(II)等を挙げる **とができる。**

【0018】上記貴金属又は銅の化合物は、50mM以 上の濃度となるように水で溶解されることが好ましい。 50 mM未満であると、充分高濃度のコロイド溶液を得 ることができないことがあり好ましくない。より好まし

【0019】貴金属として銀を使用する場合、上記水溶 液は、pH7以下であることが好ましい。pH7を超え ると、例えば、銀の化合物として硝酸銀を用いる場合 銀イオンを還元する際に酸化銀等の副生成物が生成し、 溶液が白濁するので好ましくない。上記水溶液のpHが 7を超える場合には、例えば、O. 1 N程度の硝酸等を 添加して、pHを7以下に調整することが好ましい。 【0020】上記貴金属又は銅のイオンを貴金属又は銅 に還元する方法としては、例えば、高圧水銀灯により光 50 照射する方法、還元作用を有する化合物を添加する方法

等を挙げることができる。このうち、還元作用を有する 化合物を添加する方法が、特別な装置を必要とせず 製 造上有利である。

【0021】上記還元作用を有する化合物は、還元剤と して通常使用される各種のものを使用することができ、 例えば、従来より還元剤として使用されている水素化ホ ウ素ナトリウム等のアルカリ金属水素化ホウ素塩;ヒド ラジン化合物; クエン酸又はその塩、コハク酸又はその 塩、アスコルビン酸又はその塩等を使用することができ る。また、本発明においては、上記還元剤のほかに、ア 10 が、常温で還元することができるので、加熱や特別な光 ミンを使用するととができる。

【0022】上記アミンは、通常は還元剤として使用さ れないものであるが、本発明者らは、意外にも、 F記書 金属又は銅の化合物の溶液にアミンを添加して攪拌、混 合することによって、貴金属イオンや銅イオン等が常温 付近で貴金属、銅に還元されることを見いだした。本発 明においては、アミンを使用することにより、危険性や 有害性の高い還元剤を使用する必要がなく、加熱や特別 な光照射装置を使用することなしに、5~100℃程 度、好ましくは20~80℃程度の温和な条件で、貴金 20 る。上記クエン酸又はその塩は、非常に安価であり、入 属又は銅の化合物を還元することができる。従って、ア ミンを使用する場合には、後に説明する高分子量額料分 飲剤の使用と相まって、本発明の目的を極めて有利に達 成するととができる。

【0023】上記アミンとしては特に限定されず、例え ば、プロビルアミン、ブチルアミン、ヘキシルアミン、 ジエチルアミン、ジプロピルアミン、ジメチルエチルア ミン、ジエチルメチルアミン、トリエチルアミン、エチ レンジアミン、N、N、N', N'-テトラメチルエチ レンジアミン、1, 3-ジアミノブロバン、N, N, N', N' - \mathcal{F} - \mathcal{F} N' - \mathcal{F} -ン、トリエチレンテトラミン、テトラエチレンペンタミ ン等の脂肪族アミン:ピペリジン、N-メチルピペリジ ン、ピペラジン、N. N' -ジメチルピペラジン、ピロ リジン、N-メチルビロリジン、モルホリン等の脂環式 アミン: アニリン、N-メチルアニリン、N. N-ジメ チルアニリン、トルイジン、アニシジン、フェネチジン 等の芳香族アミン、ベンジルアミン、N-メチルベンジ ルアミン、N, N-ジメチルベンジルアミン、フェネチ ルアミン、キシリレンジアミン、N. N. N' , N' - 40 デンプン、繊維等の天然高分子; ポリスチレン、ナイロ テトラメチルキシリレンジアミン等のアラルキルアミン 等を挙げることができる。

【0024】また、上記アミンとして、例えば、メチル アミノエタノール、ジメチルアミノエタノール、トリエ タノールアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミ ン、メチルジエタノールアミン、プロパノールアミン。 2-(3-アミノプロビルアミノ) エタノール、ブタノ ールアミン、ヘキサノールアミン、ジメチルアミノブロ パノール等のアルカノールアミンを挙げることができ る。上記アミンとしては、アルカノールアミンが好まし 50 は、顔料ベーストの製造時に顔料分散剤として使用され

43.

【0025】上記アミンの添加量は、上記貴金属又は銅 の化合物1mo1に対して1~20mo1が好ましい。 1mo1未満であると、還元が充分に行われず、20m o l を超えると、生成したコロイド粒子の対凝集安定性 が低下する。より好ましくは、2~8m01である。 【0026】また、上記還元剤として水素化ホウ素ナト リウムを使用する場合、上記水素化ホウ素ナトリウム は、高価であり、取り扱いにも留意しなければならない 照射装置を用意する必要がない。

【0027】上記水素化ホウ素ナトリウムの添加量は、 上記貴金属又は銅の化合物1mo1に対して1~50m olが好ましい。1mol未満であると、還元が充分に 行われず、50molを超えると、対凝集安定性が低下 する。より好ましくは、1.5~10molである。 【0028】上記還元剤としてクエン酸又はその塩を使 用する場合、アルコールの存在下で加熱還流することに よって貴金属イオンや銅イオン等を還元することができ 手が容易である利点がある。上記クエン酸又はその塩と しては、クエン酸ナトリウムを使用することが好まし 44

【0029】上記クエン酸又はその塩の添加量は、上記 貴金属又は銅の化合物1molに対して1~50mol が好ましい。1m01未満であると、還元が充分に行わ れず、50m01を超えると、対凝集安定性が低下す る。より好ましくは、1.5~10molである。 【0030】本発明の方法において、上記水と非温和性

30 の有機溶媒としては特に限定されず、例えば、トルエ ン、メチルイソブチルケトン、キシレン、ベンゼン、ク ロロホルム、四塩化炭素、シクロヘキサン、ノルマルヘ キサン、ノルマルベンタン、ノルマルヘプタン、メチル エチルケトン、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸イソブチ ル、エチルベンゼン等を挙げることができる。

【0031】上記水と非混和性の有機溶媒中には、保護 コロイドが含有されていることが好ましい。上記保護コ ロイドとしては疎水コロイドを安定化させる作用を有す るものであれば使用可能であり、例えば、セルロース、 ン、ポリアセタール等の合成高分子:アルミナ、シリ カ、粘土鉱物等の複合酸化物;界面活性剤、クエン酸. クエン酸の塩等を使用可能であるが、本発明において は、特に、高分子量顔料分散剤が好ましい。

【0032】上記高分子量顔料分散剤は、高分子量重合 体に顔料表面に対する親和性の高い官能基が導入されて いる両親媒性の共重合体である。とのものは、涂料用等 の樹脂組成物に対して充分な相溶性を有することから、 有機顔料又は無機顔料の分散剤として好適であり、通常 ているものである。

【0033】上記高分子量顔料分散剤は、分散対象物で ある顔料粒子との相互作用に基づいて、その機能を発揮 する。上記分散対象物である顔料粒子は、一般に、粒径 が100µm~数100µmの金属酸化物や有機化合物 である。すなわち、上記高分子量顔料分散剤は、このよ うな顔料粒子の特性に適合した分散機能性高分子であ る。一方、貴金属や銅のコロイド粒子の粒径は、数nm ~数10 n m であり、その粒径は、顔料粒子のそれの約 1000分の1であって、その体積は、顔料粒子の10 10 は、例えば、水溶性の重合鎖、親油性の重合鎖等から構 - * 倍程度である。また、言うまでもなく、貴金属や銅の コロイド粒子は、化合物ではなく単体金属である。この ように一般的な顔料粒子と貴金属及び銅のコロイド粒子 とは、物理的実体が全く別のものである。一般に、物理 的実体の大きさの次元が極端に異なるものは、その物理 ・化学的ふるまいを異にするものであることが知られて おり、かかる物理・化学的常識に従えば、上記高分子量 顔料分散剤がコロイド粒子の保護コロイドとして使用可 能な高分子の選択肢の一つとして挙げられることはあり 得なかった。

7

【0034】しかしながら、本発明者らは、予想外に も、上記高分子量顔料分散剤が貴金属又は銅のコロイド 粒子の保護コロイドとして機能し、上記高分子量顔料分 散剤の使用により、非常に高濃度の貴金属又は銅のコロ イド溶液が得られることを見いだした。従って、本発明 者らは、貴金属又は銅のコロイド粒子を高い濃度で含有 した貴金属又は銅のコロイド溶液を得るうえで、この高 分子量顔料分散剤が極めて優れた効果を発揮することの 知見を獲得した。

されないが、以下に説明するものを好適に使用すること ができる。すなわち:

- (1) 顔料親和性基を主鎖及び/又は複数の側鎖に有 し、かつ、溶媒和部分を構成する複数の側鎖を有する櫛 形構造の高分子
- (2)主鎖中に顔料親和性基からなる複数の顔料親和部 分を有する高分子
- (3)主鎖の片末端に顔料親和性基からなる顔料親和部 分を有する直鎖状の高分子

【0036】 ここで、上記顔料親和性基とは、顔料の表 40 面に対して強い吸着力を有する官能基をいい、例えば、 オルガノゾルにおいては、第3級アミノ基、第4級アン モニウム、塩基性窒素原子を有する複素環基、ヒドロキ シル基、カルボキシル基;ヒドロゾルにおいては、フェ ニル基、ラウリル基、ステアリル基、ドデシル基、オレ イル基等を挙げることができる。本発明において、上記 顔料親和性基は、貴金属又は銅に対して強い親和力を示 す。上記高分子量顔料分散剤は、上記顔料親和性基を有 することにより、貴金属又は銅の保護コロイドとして充 分な性能を発揮することができる。

【0037】上記櫛形構造の高分子(1)は、上記顔料 親和性基を有する複数の側鎖とともに、溶媒和部分を構 成する複数の側鎖を主鎖に結合した構造のものであり、 これらの側鎖があたかも櫛の歯のように主鎖に結合され ているものである。本明細書中、上述の構造を櫛形構造 と称する。上記櫛形構造の高分子 (1) において、上記 顔料親和性基は、側鎖末端に限らず、側鎖の途中や主鎖 中に複数存在していてもよい。なお、上記溶媒和部分 は、溶媒に親和性を有する構造をいう。上記溶媒和部分

成されている。 【0038】上記櫛形構造の高分子(1)としては特に

限定されず、例えば、特開平5-177123号公報に 開示されている1個以上のポリ (カルボニル-C, ~C 。-アルキレンオキシ)鎖を有し、これらの各鎖が3~ 80個のカルボニル-C,~C。-アルキレンオキシ基 を有しかつアミド又は塩架橋基によってポリ(エチレン イミン) に結合されている構造のポリ (エチレンイミ ン) 又はその酸塩からなるもの;特開昭54-3708 20 2号公報に開示されているポリ(低級アルキレン)イミ ンと、遊離のカルボン酸基を有するポリエステルとの反 応生成物よりなり、各ポリ (低級アルキレン) イミン連 鎖に少なくとも2つのポリエステル連鎖が結合されたも の;特公平7-24746号公報に開示されている末端 にエポキシ基を有する高分子量のエポキシ化合物に、ア ミン化合物と数平均分子量300~7000のカルボキ シル基含有ブレポリマーとを同時に又は任意順に反応さ せて得られる顔料分散剤等を挙げることができる。

【0039】上記櫛形構造の高分子(1)は、顔料親和 【0035】上記高分子量顔料分散剤としては特に限定 30 性基が1分子中に2~3000個存在するものが好まし い。2個未満であると、分散安定性が充分ではなく、3 000個を超えると、粘度が高すぎて取り扱いが困難と なり、また、コロイド粒子の粒度分布が広くなり、彩度 が低下する。より好ましくは、25~1500個であ

【0040】上記櫛形構造の高分子(1)は、溶媒和部 分を構成する側鎖が1分子中に2~1000存在するも のが好ましい。2未満であると、分散安定性が充分では なく、1000を超えると、粘度が高すぎて取り扱いが 困難となり、また、コロイド粒子の粒度分布が広くな り、彩度が低下する。より好ましくは、5~500であ

【0041】上記櫛形構造の高分子(1)は、数平均分 子量が2000~100000であることが好まし い。2000未満であると、分散安定性が充分ではな く、1000000を超えると、粘度が高すぎて取り扱 いが困難となり、また、コロイド粒子の粒度分布が広く なり、彩度が低下する。より好ましくは、4000~5 00000である。

50 【0042】上記主鎖中に顔料親和性基からなる複数の

顔料親和部分を有する共重合体(2)は、複数の顔料親 和性基が主鎖にそって配置されているものであり、上記 顔料親和性基は、例えば、主鎖にペンダントしているも のである。本明細書中、上記顔料親和部分は、上記顔料 親和性基が1つ又は複数存在して、顔料表面に吸着する

アンカーとして機能する部分をいう。 【0043】上記共重合体(2)としては、例えば、特 開平4-210220号公報に開示されているポリイソ シアネートと、モノヒドロキシ化合物及びモノヒドロキ シモノカルボン酸又はモノアミノモノカルボン酸化合物 10 の混合物、並びに、少なくとも1つの塩基性環窒素とイ ソシアネート反応性基とを有する化合物との反応物;特 開昭60-16631号公報、特開平2-612号公 報、特開昭63-241018号公報に開示されている ポリウレタン/ポリウレアよりなる主鎖に複数の第3級 アミノ基又は塩基性環式窒素原子を有する基がペンダン トした高分子:特開平1-279919号公報に開示さ れている水溶性ポリ (オキシアルキレン) 鎖を有する立 体安定化単位、構造単位及びアミノ基含有単位からなる 共重合体であって、アミン基含有単量単位が第3級アミ 20 子の耐候黄変性を改良したもの等を挙げることができ ノ基若しくはその酸付加塩の基又は第4級アンモニウム の基を含有しており、該共重合体1g当たり0.025 ~0.5ミリ当量のアミノ基を含有する共重合体:特開 平6-100642号公報に開示されている付加重合体 からなる主鎖と、少なくとも1個のC、~C、アルコキ シポリエチレン又はポリエチレンーコプロピレングリコ ール(メタ)アクリレートからなる安定化剤単位とから なり、かつ、2500~2000の重量平均分子量を 有する両親媒性共重合体であって、主鎖は、30重量% までの非官能性構造単位と、合計で70重量%までの安 30 定化剤単位及び官能性単位を含有しており、上記官能性 単位は、置換されているか又は置換されていないスチレ ン含有単位、ヒドロキシル基含有単位及びカルボキシル 基含有単位であり、ヒドロキシル基とカルボキシル基、 ヒドロキシル基とスチレン基及びヒドロキシル基とプロ ピレンオキシ基又はエチレンオキシ基との比率が、それ ₹h, 1:0. 10~26. 1;1:0. 28~25. 0;1:0.80~66.1である両親媒性高分子等を 挙げることができる。

分子中に2~3000個存在するものが好ましい。2個 未満であると、分散安定性が充分ではなく、3000個 を超えると、粘度が高すぎて取り扱いが困難となり、ま た、コロイド粒子の粒度分布が広くなり、彩度が低下す る。より好ましくは、25~1500個である。 【0045】上記共重合体(2)は、数平均分子量が2 000~100000であることが好ましい。200 0未満であると、分散安定性が充分ではなく、1000 000を超えると、粘度が高すぎて取り扱いが困難とな 低下する。より好ましくは、4000~500000で ある。

【0046】上記主鎖の片末端に顔料親和性基からなる 顔料親和部分を有する直鎖状の高分子(3)は、主鎖の 片末端のみに1つ又は複数の顔料親和性基からなる顔料 親和部分を有しているが、顔料表面に対して充分な親和 性を有するものである。

【0047】上記直鎖状の高分子(3)としては特に限 定されず、例えば、特開昭46-7294号公報に開示 されている一方が塩基性であるA-Bブロック型高分 子;米国特許第4656226号明細書に開示されてい るAプロックに芳香族カルボン酸を導入したA-Bプロ ック型高分子:米国特許第4032698号明細書に開 示されている片末端が塩基性官能基であるA-Bブロッ ク型高分子:米国特許第4070388号明細書に開示 されている片末端が酸性官能基であるA-Bブロック型 高分子;特開平1-204914号公報に開示されてい る米国特許第4656226号明細書に記載のAプロッ クに芳香族カルボン酸を導入したA-Bブロック型高分

【0048】上記直鎖状の高分子(3)は、顔料剱和性 基が1分子中に2~3000個存在するものが好まし い。2個未満であると、分散安定性が充分ではなく、3 000個を超えると、粘度が高すぎて取り扱いが困難と なり、また、コロイド粒子の粒度分布が広くなり、彩度 が低下する。より好ましくは、5~1500個である。 【0049】上記直鎖状の高分子(3)は、数平均分子 量が1000~100000であることが好ましい。

1000未満であると、分散安定性が充分ではなく、1 000000を超えると、粘度が高すぎて取り扱いが困 難となり、また、コロイド粒子の粒度分布が広くなり、 彩度が低下する。より好ましくは、2000~5000 00である。

【0050】上記高分子量顔料分散剤としては、市販さ れているものを使用することもできる。上記市販品とし ては、例えば、ソルスパース20000、ソルスパース 24000、ソルスパース26000、ソルスパース2 7000、ソルスパース28000(ゼネカ計製):デ 【0044】上記共重合体(2)は、顔料親和性基が1 40 ィスパーピック160、ディスパーピック161、ディ スパーピック162、ディスパーピック163、ディス パーピック166、ディスパーピック170、ディスパ ービック180、ディスパーピック182、ディスパー ビック184、ディスパービック190 (ビックケミー 社製); EFKA-46、EFKA-47、EFKA-48、EFKA-49 (EFKAケミカル社製):ポリ マー100、ポリマー120、ポリマー150、ポリマ ~400、ポリマ~401、ポリマ~402、ポリマ~ 403、ポリマー450、ポリマー451、ポリマー4 り、また、コロイド粒子の粒度分布が広くなり、彩度が 50 52、ポリマー453(EFKAケミカル社製);アジ スパーPB711、アジスパーPA111、アジスパー PB811、アジスパーPW911 (味の素性製);フ ローレンDOPA-158、プローレンDOPA-2 2、プローレンDOPA-17、プローレンTG-73 0W、プローレンG-700、プローレンTG-720 W (共発性行生製製)等を挙げることができる。

[0051]上記高分子量面料分散剤は、 翻料観和性基 が側鎖に存在し、冷線和部分を構成する側鎖を有するグ ラフト構造のもの[上記時常構造の高分子(1)]:主 鎖に、顔料観和性基を有するもの[上記共重合体(2) 及び上記面鎖状の高分子(3)]であるので、コロイド 粒子の分散性が良好であり、貴金属又は銅のコロイド粒 子化対する保護コロイドとして好適である。

【0052】上記高分子量顔料分散剤の配合量は、上記 貴金属又は銅100重量部に対して5~1000重量部 が好ましい。5重量部未満であると、上記費金属又は銅 のコロイド粒子の分散性が不充分であり、1000重量 部を超えると、塗料や樹脂成型物に配合した際に、バイ ンダー樹脂に対する高分子量顔料分散剤の混入量が多く なり、物性等に不具合が生じやすくなる。より好ましく は、20~200重量部である。従って、本発明におい ては、添加量の下限を極めて少量とすることができる。 【0053】本発明の方法においては、水及び水と非湿 和性の上記有機溶媒は、懸濁液体をなしていることが相 間移動のうえで好ましい。上記懸濁液体中の水相/水と 非混和性の有機溶媒相の体積比は、20/80~80/ 20であることが好ましい。より好ましくは40/60 ~60/40である。すなわち、上記懸濁液体は、水相 中に有機溶媒の液滴が懸濁する場合であってもよく、そ の逆に有機溶媒中に水が懸濁する場合であってもよい。 【0054】かくして、本発明の方法を典型的に述べれ ば、貴金属又は銅の化合物の水溶液、及び、上記高分子 顔料分散剤を加えた水と非混和性の有機溶媒を混合機律 して懸濁液体となした後、上記還元作用を有する化合物 を添加して攪拌下に水相の貴金属又は銅のイオンを還元 し、生成した貴金属又は銅を、水相から有機溶媒相に相 間移動させ、かくして得られる上記高分子顔料分散剤に より安定化された貴金属又は銅のコロイド粒子を含有す る有機溶媒相をデカンテーションにより水相から分離す れば、オルガノゾルの高濃度のものを直ちに得ることが 40 できる。すなわち、本発明の方法によれば、予め固体ゾ ルを調製しこれを有機溶媒に分散させる手法を採ること なく、直接に所望の貴金属又は銅のコロイドを調製する ことができる。

[0055] 本発明の方法により、有機溶媒相と水相と を、例えば、静置しておいて二相に分離させれば、水相 は容易に分離除去することができる。こうして得られる 資金属又は絹のコロイド溶液中の貴金属又は絹のコロイ ドの濃度は、例えば、0.10 0 程度とするととが できる。また、得られた貴金属又は絹のコロイド溶液

は、典型的には、コロイド粒径が1~30 n mであり、 粒度分布が狭いので、濃色かつ彩度の高いものとなる。 【0056】本発明の貴金属又は銅のコロイドの製造方 法は、水相の貴金属又は銅のイオンを還元することによ り、貴金属又は銅の生成とともに、水相から、水と非混 和性の有機溶媒相への上記費金属又は細の相間移動とを 生ぜしめ、上記有機溶媒相内に安定な貴金属又は銅のコ ロイド粒子を得ることができる。この方法によれば、漂 元により貴金属又は銅の生成と上記有機溶媒相への相間 移動とが生じ、従って、予め水相中に存在させた貴金属 又は銅の微粒子を相間移動させる場合と異なり、水相中 のイオン濃度を充分高くすることができ、有機溶媒相中 に得られるコロイド濃度を充分高くすることができる。 また、本発明の方法は、上記貴金属又は銅の化合物を水 に溶解し、上記高分子量顔料分散剤を加えた水と非混和 性の有機溶媒と混合した後、水相中の貴金属又は銅のイ オンを還元するという少ない工程で簡便に行うことがで き、従来の貴金属のコロイド溶液と比較して10倍以上 高濃度の貴金属又は銅のコロイド溶液を製造することが 20 できる。特に、アルカノールアミンを使用することによ り、温和な条件で簡便に製造することができる。

12

【0057】本発明の資金限又は絹のコロイドは、上述の方法により製造したものであるので、形度が高く、形度が高く、 を性が良好であり、着色材として好適である。また、本 発明の資金限又は絹のコロイドは、高分子電飲料分散剤 の使用により、塗料や樹脂等の高分子パインダーとの相 溶性が良好であり、このような高分子パインダーに添加 しても安定で凝集せず、充分な着色性を有しているの で、塗料や樹脂成型物の着色材としても好意である。

【0058】上述した本発卵の費金属又は銅のコロイド を着色材として用いた場合、得られる強酸や成形物に鮮 やかな色を付与することができ、付与された色は化学的 に安定であるので退色せず、自動市用塗料、建築外装用 塗料、液晶カラーフィルター用着色材等の耐候性、耐久 性、耐熱性、美批性が要求される分野に好道に使用する ことができる。

【0059】 本発明の貴金属又は絹のコロイドは、しかも、保護コロイドの量が少ない。例えば、保護コロイドと貴金属又は絹の微粒子との全量に対する保護コロイドと貴金属又は絹の微粒子との全量に対する保護コロイドの割合は、10~15重量外程度を達成可能である。この程度の保護コロイド量であると、貴金属又は絹の微粒子の体積とりとは、99、5/0.5~50/50の範囲を達成でき、しかも、この比は1にかなり近づいていることが判る。換言すれば、本発明の貴金属又は絹のコロイドは、貴金属又は綿の数粒子同土が充分化接近していることが考えられ、この特徴に由来する名種の特性を期待することが考えられ、この特徴に由来する名種の特性を期待することができる。

【0060】本発明の貴金属又は銅のコロイドはまた、 50 例えば、各種光学材料等に好適に使用することができ る。 [0061]

【実施例】以下に実施例を掲げて本発明を更に詳しく説 明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるもの ではない。

【0062】実施例1 金オルガノゾルの調製

0. 5 Mの塩化金酸水溶液 1 2 m l を反応容器にとり、 保護コロイドとして高分子量顔料分散剤 (ソルスパース 24000、ゼネカ社製) 0. 2gをトルエン32gに 溶かした溶液を加えて混合攪拌した。充分攪拌した後、 ジメチルアミノエタノールを2.7g添加して室温下で 1時間攪拌した。静置すると無色透明の水相と濾赤色の 有機溶媒相に分離した。有機溶媒相のみを抽出した後、 水洗することにより金濃度 0. 16 Mの濃厚で鮮やかな 赤色の金コロイドのトルエン溶液を得た。分光光度計に より金プラズモンに由来する530nmの吸収スペクト ルが認められた。金プラズモンに由来する吸収スペクト ルは、粒径が数nm~数十nm程度の、所謂ナノ粒子に おいて見られるものであることが知られている。従っ て、このことから、金コロイドの生成を確認できた。こ 20 ース24000 (商品名) をトルエン32g に溶かした の金コロイドは、3ヵ月以上貯蔵しても、色の変化や沈 殿の生成がなく、極めて安定であった。

【0063】実施例2 金オルガノゾルの調製

保護コロイドとして、ソルスパース24000の代わり に、ソルスパース28000を用いたこと以外は実施例 1と同様にして、金濃度0.16Mの濃厚で鮮やかな赤 色の金コロイド溶液を得た。分光光度計により530n mの吸収スペクトルが認められたことから、金コロイド の生成を確認できた。この金コロイド溶液は、3ヵ月以 上貯蔵しても、色の変化や沈殿の生成がなく、極めて安 30 であった。 定であった。

【0064】実施例3 金オルガノゾルの調製

トルエンの代わりにメチルイソブチルケトンを用いたこ と以外は実施例1と同様にして、金濃度0.16Mの濃 厚で鮮やかな赤色の金コロイド溶液を得た。分光光度計 により530nmの吸収スペクトルが認められたことか ら、金コロイドの生成を確認できた。この金コロイド湾 液は、3ヵ月以上貯蔵しても、色の変化や沈殿の生成が なく、極めて安定であった。

【0065】実施例4 金オルガノゾルの調製

トルエンの代わりにキシレンを用いたこと以外は、実施 例1と同様にして、金濃度0、16Mの濃厚で鮮やかな 赤色の金コロイド溶液を得た。分光光度計により530 nmの吸収スペクトルが認められたことから、金コロイ ドの生成を確認できた。この金コロイド溶液は、3ヵ月 以上貯蔵しても、色の変化や沈殿の生成がなく、極めて 安定であった。

【0066】実施例5 金オルガノゾルの調製 アミンとして2 -ジメチルアミノエタノールの代わりに ジエチルメチルアミン2.2gを用いたこと以外は、実 50 トルが認められたことから銀コロイドの生成を確認でき

施例1と同様にして、金濃度0.16Mの濃厚で鮮やか な赤色の金コロイド溶液を得た。分光光度計により53

0 n mの吸収スペクトルが認められたことから、金コロ イドの生成を確認できた。この金コロイド溶液は、3ヵ 月以上貯蔵しても、色の変化や沈殿の生成がなく、極め て安定であった。

【0067】実施例6 金オルガノゾルの調製

アミンとして2-ジメチルアミノエタノールの代わりに N, N, N', N'-テトラメチル-1, 3-ジアミノ 10 プロパン3.9gを用いたこと以外は、実施例1と同様 にして、金濃度0.16Mの濃厚で鮮やかな赤色の金コ ロイド溶液を得た。分光光度計により530nmの吸収 スペクトルが認められたことから、金コロイドの生成を 確認できた。この金コロイド溶液は、3ヵ月以上貯蔵し ても、色の変化や沈殿の生成がなく、極めて安定であっ tc.

【0068】実施例7 金オルガノゾルの調製

0.5Mの塩化金酸水溶液12mlを反応容器にとり、 保護コロイドとして0.06gのゼネカ社製のソルスパ 溶液を加えて混合攪拌した。充分攪拌した後、アスコル ビン酸を添加して1時間攪拌した。静置すると無色透明 の水相と濃赤色の有機溶媒相に分離した。有機溶媒相の みを抽出した後、水洗することにより金濃度 0.16 M の濃厚で鮮やかな赤色の金コロイドのトルエン溶液を得 た。分光光度計により530nmの金プラズモンに由来 する吸収スペクトルが認められたことから金コロイドの 生成を確認できた。 との金コロイド溶液は、3ヵ月以上 貯蔵しても、色の変化や沈殿の生成がなく、極めて安定

【0069】実施例8 金オルガノゾルの調製

還元剤としてアスコルビン酸の代わりにクエン酸を用い たこと以外は実施例7と同様にして、金濃度0.16M の濃厚で鮮やかな赤色の金コロイド溶液を得た。分光光 度計により530nmの吸収スペクトルが認められたこ とから、金コロイドの生成を確認できた。この金コロイ ド溶液は、3ヵ月以上貯蔵しても、色の変化や沈殿の生 成がなく、極めて安定であった。

【0070】実施例9 銀オルガノゾルの調製

40 硝酸酸性の1 M硝酸銀水溶液480m1を反応容器にと り、保護コロイドとして21.5gのゼネカ社製後ソル スパース24000 (商品名) をトルエン64.5 g に 溶かした溶液を加えて混合攪拌した。充分混合した後、 ジメチルアミノエタノール213.9g添加して室温下 で6時間攪拌した後静置すると無色透明の水相と遮黄色 の有機溶媒相に分離した。有機溶媒相のみを抽出した 後、水洗することにより銀濃度5.0Mの濃厚で鮮やか な黄色の銀コロイドのトルエン溶液を得た。分光光度計 により420nmに銀プラズモンに由来する吸収スペク た。この銀コロイド溶液は、3ヵ月以上貯蔵しても、色 の変化や沈殿の生成がなく、極めて安定であった。 【0071】実施例10 銀オルガノゾルの調製 保護コロイドとして、ソルスパース24000の代わり にソルスパース28000を用いたこと以外は、実施例 9と同様にして、銀濃度5.0Mの濃厚で鮮やかな黄色 の銀コロイド溶液を得た。分光光度計により420nm に銀プラズモンに由来する吸収スペクトルが認められた ことから銀コロイドの生成を確認できた。 この銀コロイ F溶液は、3ヵ月以上貯蔵しても、色の変化や沈酸の生 10 有機溶媒として水と混和性のアセトンを使用したこと以 成がなく、極めて安定であった。

【0072】実施例11 銀オルガノゾルの調製 トルエンの代わりに、メチルイソブチルケトンを用いた Cと以外は、実施例9と同様にして、銀濃度5,0Mの 濃厚で鮮やかな黄色の銀コロイド溶液を得た。分光光度 計により420nmに銀プラズモンに由来する吸収スペ クトルが認められたことから銀コロイドの生成を確認で きた。この銀コロイド溶液は、3ヵ月以上貯蔵しても、 色の変化や沈殿の生成がなく、極めて安定であった。 【0073】実施例12 銀オルガノゾルの調製 トルエンの代わりに、キシレンを用いたこと以外は、実 施例9と同様にして、銀濃度5.0Mの濃厚で鮮やかな 黄色の銀コロイド溶液を得た。分光光度計により420 nmに銀プラズモンに由来する吸収スペクトルが認めら れたことから銀コロイドの生成を確認できた。この銀コ ロイド溶液は、3ヵ月以上貯蔵しても、色の変化や沈殿 の生成がなく、極めて安定であった。 [0074] 実施例13 銀オルガノゾルの調製

アミンとして2-ジメチルアミノエタノールの代わりに ジメチルエチルアミン175.5gを用いたこと以外 は、実施例9と同様にして、銀濃度5.0Mの濃厚で鮮 やかな黄色の銀コロイド溶液を得た。分光光度計により 420nmに銀プラズモンに由来する吸収スペクトルが 認められたことから、銀コロイドの生成を確認できた。 この銀コロイド溶液は、3ヵ月以上貯蔵しても、色の変 化や沈殿の生成がなく、極めて安定であった。 [0075] 実施例14 銀オルガノゾルの調製

アミンとして2-ジメチルアミノエタノールの代わりに N. N. N', N'-テトラメチル-1, 3-ジアミノ 同様にして、銀濃度5.0Mの濃厚で鮮やかな黄色の銀 コロイド溶液を得た。分光光度計により530nmに銀 プラズモンに由来する吸収スペクトルが認められたこと から、銀コロイドの生成を確認できた。この銀コロイド 溶液は、3ヵ月以上貯蔵しても、色の変化や沈殿の生成 がなく、極めて安定であった。

【0076】実施例15 銅オルガノゾルの調製 1 M塩化銅水溶液50mlを反応容器にとり、保護コロ イドとして4、5gのゼネカ社製後ソルスパース240 加えて混合攪拌した。充分混合した後、2Mの水素化ホ ウ素リチウム水溶液50m1を加えて1時間攪拌し反応 を行った。静置後、無色透明の水相と濃赤色の有機溶媒 相に分離した。有機溶媒相のみを抽出した後、水洗する ことにより銅濃度3. 0Mの濃厚で鮮やかな赤色の銅コ ロイドのトルエン溶液を得た。この銅コロイドのトルエ ン溶液は、3ヵ月以上貯蔵しても、色の変化や沈殿の生 成がなく、極めて安定であった。

【0077】比較例1

外は、実施例1と同様にして金オルガノゾルを調製し た。ただし、この場合、有機溶媒相と水相とは分離せ ず、水を不純物として含まない金非水分散液は得られな かった。

[0078]比較例2

特願平3-358548号の方法、すなわち、予め調製 した金微粒子の水分散液を界面活性剤の存在下、水と相 分離する非水溶液に接触させ、微粒子を水分散液から非 水液体中に相間移動させ、この二相混合物から非水分散 20 液を分離する方法により、金微粒子の非水溶液の製造を 試みるために、文献 (Y. Nakao and K. K aeriyama, Journal of Collo id and Interface Science, 110. No. 1. 82 (1986)) 記載の方法によ り金徴粒子の水分散液の調製を試みた。金濃度を数十m M以上にすると、金イオンを還元したときに黒色の沈殿 が生成し、安定な金水分散液は得られなかった。従っ て、金濃度数十mM以上の水分散液を使用して相間移動 により金徽粒子の非水溶液を製造することはできなかっ

【0079】また、上記文献の方法により、上記濾度よ り低濃度であって安定な金水分散液を製造し、これを用 いて界面活性剤の存在下、トルエンに接触させ相間移動 させ、この二相混合物からトルエン分散液を分離する方 法を採用した場合には、金微粒子のトルエン溶液を製造 することができたが、しかし、安定に生成できる金非水 分散液の金濃度は、高々数十mM程度であった。 [0080]

【発明の効果】本発明の貴金属又は銅のコロイドの製造 プロパン312.6gを用いたこと以外は、実施例9と 40 方法は、上述の構成よりなるので、安定でかつ高濃度な 貴金属又は銅のコロイドを液相中で製造することができ る。本発明の方法により、高濃度のオルガノゾルを製造 することができる。本発明の貴金属又は銅のコロイド は、保護コロイドの量を極めて少量とすることができ る。このため、光学材料、触媒、抗体の担体、導電性ペ ースト等の用途や、その他、従来のコロイドと異なる用 途に適用可能である。

【0081】また、本発明の貴金属又は銅のコロイド溶 液の製造方法は、上述のとおりであるので、濃色で彩度 00 (商品名)をトルエン13.5 g に溶かした溶液を 50 が高く、着色材として好適な貴金属又は銅のコロイドを

製造することができる。

17